This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.





European Patent Office Office européen des brevets

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(43) Veröffentlichungstag: 04.11.1998 Patentblatt 1998/45

(21) Anmeldenummer: 98106426.4

(22) Anmeldetag: 08.04.1998

(51) int. Cl.⁶: C12N 15/12, C07K 14/47, C12N 15/63, C12N 1/21, G01N 33/68, C07K 16/18, A61K 48/00

(84) Benannte Vertragsstaaten:

AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU MC NL PT SE Benannte Erstreckungsstaaten:

AL LT LV MK RO SI

(30) Priorität: 30.04.1997 DE 19718249

(71) Anmelder: BASF AKTIENGESELLSCHAFT 67056 Ludwigshafen (DE)

(72) Erfinder:

· Peukert, Karen 35094 Lahntal-Sterzhausen (DE)

· Haenel, Frank, Dr. 07745 Jena (DE)

(11)

· Eilers, Martin, Prof. Dr. 35043 Marburg-Cappel (DE)

Myc-bindende Zinkfinger-Proteine, ihre Herstellung und ihre Verwendung (54)

(57) Neue Myc-bindende Zinkfingerproteine, ihre Herstellung und ihre Verwendung.

Beschreibung

Die vorliegende Erfindung betrifft Myc-bindende Zinkfinger-Proteine, ihre Herstellung und ihre Verwendung.

Myc ist ein spezifisch an DNA bindendes Protein. Es wird zur Familie der Helix-Loop-Helix/Leucin-Zipper (HLH/LZ) Transkriptionsfaktoren gezählt (Landschulz et al., 1988, Murre et al., 1989). Myc ist ein zentraler Transkriptionsaktivator, der mit dem Protein Max (Amati et al., 1993) einen Komplex bildet und durch diesen molekularen Mechanismus andere Gene aktiviert, beispielsweise alpha-Prothymosingen, Ornithindecarboxylasegen und cdc25A.

Von Schulz et al. 1995, wurde ein 13 Zinkfinger enthaltendes Protein aus der Maus beschrieben, dessen zelluläre Funktion jedoch unklar ist.

Aufgrund seiner Schlüsselstellung in der Transkription bietet Myc einen Ansatzpunkt zum Verständnis von zellulären, insbesondere von pathophysiologischen Prozessen.

Es bestand daher die Aufgabe, weitere Informationen über die molekulare Wirkungsweise von Myc, insbesondere über die Myc vermittelte Genrepression bereitzustellen.

Gegenstand der Erfindung ist ein Protein mit der in SEQ ID NO:2 dargestellten Aminosäuresequenz. Dieses Protein besitzt dreizehn Zinkfingerdomänen.

Es weist folgende biologischen Eigenschaften auf:

- Spezifische Bindung an Myc.
- Transaktivierung des Adenovirus Major Late (AdML) Promotors.
- 20 Transaktivierung des Cyclin D1 Promotors,
 - durch Assoziation mit Myc wird die Transaktivierung gehemmt,

in Abwesenheit von Myc ist das Protein im wesentlichen im Cytosol assoziiert mit Mikrotubuli zu finden.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung sind Proteine, die sich aus der SEQ ID NO:2 dargestellten Struktur durch Substitution, Insertion oder Deletion von einem oder mehreren Aminosäuren ableiten lassen, wobei diese Proteine noch die wesentlichen biologischen Eigenschaften des durch SEQ ID NO:2 beschriebenen Proteins besitzen. Diese Proteine werden im folgenden Muteine genannt. Unter wesentlichen Eigenschaften wird die spezifische Bindung der Muteine an Myc verstanden.

Die oben aufgeführten Eigenschaften des durch SEQ ID NO:2 beschriebenen Proteins müssen nicht alle bei den Muteinen vorhanden sein, solange die spezifische Bindung an Myc gegeben ist. Bevorzugt sind jedoch diejenigen Muteine, die alle der oben aufgeführten Eigenschaften besitzen.

Die Anzahl der durch Insertion Substitution oder Deletion gegenüber dem durch SEQ ID NO:2 beschriebenen Protein veränderten Aminosäuren kann zwischen 1 und 100, bevorzugt zwischen 1 und 50 Aminosäuren variieren. Die Veränderungen können in einem kleineren Bereich des Moleküls konzentriert oder auch über das ganze Molekül verteilt sein.

Bevorzugte Veränderungen sind konservative Substitutionen, bei denen eine Aminosäure durch eine andere Aminosäure mit ähnlicher Raumerfüllung, Ladung oder Hydrophilie ersetzt wird.

Beispiele für solche konservativen Substitutionen sind

40 Ersatz von Arg durch Lys oder umgekehrt,

45

50

Ersatz von Arg durch His oder umgekehrt,

Ersatz von Asp durch Glu oder umgekehrt,

Ersatz von Asn durch Gin oder umgekehrt,

Ersatz von Cys durch Met oder umgekehrt,

Ersatz von Cys durch Ser oder umgekehrt,

Ersatz von Gly durch Ala oder umgekehrt,

Ersatz von Val durch Leu oder umgekehrt,

Ersatz von Val durch lie oder umgekehrt,

Ersatz von Leu durch lie oder umgekehrt,

Ersatz von Phe durch Tyr oder umgekehrt,

Ersatz von Phe durch Trp oder umgekehrt,

Ersatz von Ser durch Thr oder umgekehrt.

Die Veränderungen können auch kombiniert werden, z.B. eine oder mehrere Substitutionen mit Deletionen und/oder Insertionen.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung sind Nukleinsäuresequenzen, die für die oben beschriebenen Proteine codieren. Solche Nukleinsäuresequenzen sind bevorzugt DNA, insbesondere cDNA Sequenzen, in einzelsträngiger oder doppelsträngiger Form.

Bevorzugte Nukleinsäuresequenzen sind solche mit der in SEQ ID NO:1 dargestellten Sequenz und solche, die mit dieser Sequenz einen hohen Verwandschaftsgrad aufweisen, beispielsweise solche, die für das gleiche Protein codieren wie SEQ ID NO:1. Weitere bevorzugte Nukleinsäuresequenzen sind solche, die für ein Protein codieren, das 95% oder mehr Identität mit dem Protein der Sequenz SEQ ID NO:2 aufweist.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung sind Vektoren, die eine der oben beschriebenen Nukleinsäuresequenzen in funktioneller Verknüpfung mit einem oder mehreren Regulationselementen tragen. Unter Regulationselemente sind Nukleinsäurefragmente zu verstehen, die auf Transkription oder Translation einen regulierenden Einfluß haben, beispielsweise Promotoren, Enhancer, Polyadenylierungsstellen, ribosomale Bindungsstellen.

Die mit solchen Vektoren transformierten Wirtsorganismen sind ebenfalls Gegenstand der Erfindung. Als Wirtsorganismen geeignet sind Mikroorganismen, pflanzliche oder tierische Zellen oder Lebewesen. Bevorzugte Wirtsorganismen sind eukaryontische Zellen und Lebewesen. Der Begriff Wirtsorganismus umfaßt auch beispielsweise transgene Tiere und Pflanzen.

Die Herstellung der erfindungsgemäßen Proteine erfolgt bevorzugt mit Hilfe gentechnischer Verfahren. Ein Wirtsorganismus, der die Erbinformation für die erfindungsgemäßen Proteine trägt, wird unter Bedingungen kultiviert, die die Expression des Proteins erlauben. Diese Bedingungen -wie Temperatur, Nährmedium, Zelldichte - hängen weitgehend von der Wahl des Wirtsorganismus ab. Solche Bedingungen sind jedoch dem Fachmann für die einzelnen Wirtsorganismen geläufig.

Die exprimierten Proteine werden anschließend, ggf. nach Aufbrechen des Wirtsorganismus, vom Wirtsorganismus abgetrennt und in reiner Form durch bekannte Methoden der Proteinreinigung, wie Fällung. Chromatographie, Elektrophorese in reiner Form isoliert. Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist die Verwendung der Proteine als Antigen zur Herstellung von Antikörpern, sowie die so erhaltenen Antikörper. Es lassen sich durch dem Fachmann bekannte Verfahren polyklonale Antiseren oder auch monoklonale Antikörper herstellen.

Die erfindungsgemäßen Proteine eignen sich auch als Testsysteme zur Auffindung von potentiellen selektiven Transkriptionsmodulierenden Substanzen. Dies läßt sich besonders gut testen, indem man die Fähigkeit der Proteine, mit Myc einen Proteinkomplex zu bilden, ausnützt. Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist daher ein Verfahren zur Identifizierung von spezifischen transkriptionsmodulierenden Substanzen, das folgende Schritte umfaßt:

- (a) Inkubation des Proteins gemäß Anspruch 1 mit dem Genprodukt von myc unter Bedingungen, unter denen sich ein Proteinkomplex zwischen diesen beiden Proteinen ausbildet,
- (b) Inkubation der beiden Proteine unter ansonst gleichen Bedingungen wie (a) jedoch in Anwesenheit einer oder mehrerer Substanzen, die auf spezifische transkriptionsmodulierende Aktivitäten zu testen sind,
- (c) Ermitteln des Unterschiedes in der Proteinkomplexbildung zwischen (b) und (a),
- (d) Auswahl solcher Substanzen, bei denen gemäß Schritt (b) eine andere Proteinkomplexbildung erhalten wurde als bei Schritt (a).

Es lassen sich damit Substanzen auffinden, die die Proteinkomplexbildung zwischen den neuen Zinkfingerprotein und Myc fördern, aber auch solche, die sie unterbinden.

Die erfindungsgemäßen Nukleinsäuresequenzen eignen sich auch zur Gentherapie von Erkrankungen, bei denen die durch Myc vermittelte Transkription gestört ist.

Beispielsweise können zusätzliche Gensequenzen eingebracht werden um so die zelluläre Konzentration der Zinkfingerproteine zu erhöhen. Es kann aber auch gewünscht sein, daß die Konzentration der Zinkfingerproteine erniedrigt werden soll. In diesem Falle bietet sich eine Gentherapie auf antisense Basis an, wobei man eine zu dem Zinkfingerproteingen komplementäre Nukleinsäure oder Nukleinsäurederivat appliziert, und somit die Expression des Zinkfingerproteingens reduziert.

Die weitere Ausgestaltung der Erfindung ist in den folgenden Beispielen aufgeführt.

Beispiel 1

Isolierung der DNA mit der durch SEQ ID NO:1 beschriebenen Struktur

Vorausgegangene Arbeiten hatten gezeigt, daß die Integrität der Helix-Loop-Helix Domäne von Myc kritisch für die Genrepression durch Myc in stabilen Zellinien war (Philipp et al., 1994). Um neue Proteine zu identifizieren, di mit dem C-Terminus von Myc interagieren, wurde ein DNA-Fragment, das für die basische Region und die HLH/LZ Domäne (Aminosäuren 355-439 des humanen Myc) codiert, im Leserahmen an die DNA bindende Domäne von GAL4 (Aminosäure 1-147) fusioniert und als Köder in einem "Two-Hybrid-Screen" (Fields and Song, 1989) benutzt.

30

35

2x10⁵ unabhängige Transformanden einer HeLa cDNA Bibliothek, markiert mit der GAL4 Aktivierungsdomäne, wurden gescreent. Ein Clon mit β-Galaktosidaseaktivität wurde weiter charakterisiert. Es wurde keine Interaktion zwischen dem von diesem Clon codierten Protein und der DNA Bindungsdomäne von GAL4 allein oder einer GAL4-BCY-1 Chimäre, die als Negativkontrolle benutzt wurde, festgestellt.

Die Interaktion mit Myc wurde aufgehoben durch Deletion der HLH-Domäne in Myc (370-412), nicht aber durch Insertion der vier Aminosäuren zwischen der HLH Domäne und dem Leucin-Zipper (In 412) oder durch Deletion des gesamten Leucin-Zippers (412-434). Eine spezifische Interaktion wurde auch nachgewiesen mit N-Myc aber keine mit MAX oder USF, zwei HLH-Proteinen, die mit Myc nahe verwandt sind.

cDNA-Moleküle mit voller Länge wurden durch ein 5'-RACE-Protokoll isoliert und sequenziert (SEQ ID NO:1). Sie codieren ein Protein mit 803 Aminosäuren (SEQ ID NO:2) mit einem theoretischen Molekulargewicht von 87,970 Dalton. Das Protein wurde Miz-1 für Myc-Interacting-Zincfinger-Protein-1 genannt.

Die Sequenzierung ergab, daß der isolierte Clon für ein Zinkfingerprotein mit 13 Zinkfingern codierte, 12 davon unmittelbar geclustert in der C-terminalen Hälfte des Proteins.

5 Beispiel 2

5

Herstellung von Muteinen

Ausgehend von der in SEQ ID NO:1 dargestellten Nukleinsäuresequenz können mit dem Fachmann geläufigen Methoden der Gentechnik Nukleinsäuren hergestellt werden, die für veränderte Proteine (Muteine) codieren. Die Herstellung der Muteine selbst erfolgt zweckmäßigerweise durch Expression einer Nukleinsäure in einem geeigneten Wirtsorganismus.

Beispiel 3

25

50

Assoziation des Proteins SEQ ID NO:2 mit Myc

Der C-Terminus des Proteins SEQ ID NO:2 (Aminosäure 269-803) wurde mit der Glutathion-Transferase (GST) (Smith and Johnson, 1988) fusioniert, das GST-Miz-1 Fusionsprotein gereinigt und mit in vitro synthetisiertem, radioaktiv markiertem Myc Protein inkubiert. Myc assoziiert spezifisch mit GST-Miz-1, jedoch nicht mit GST. Eine Mutante von Myc, der die HLH Domäne fehlt, konnte nicht mit GST-Miz-1 assoziieren. Radioaktiv markiertes Max interagiert weder mit GST-Miz-1 noch mit GST. Jedoch kann mit Hilfe von Myc Max an GST-Miz-1-Kügelchen in vitro binden, was dafür spricht, daß Miz-1 und Max mit unterschiedlichen Flächen der HLH-Domäne von Myc interagieren.

35 Literaturverzeichnis

- Amati, B., Brooks, M. W., Levy, N., Littlewood, T. D., Evan, G. I., and Land, H. (1993). Oncogenic activity of the c-Myc protein requires dimerization with Max. Cell 72, 233-245.
- Fields, S., and Song, O. (1989). A novel genetic system to detect protein-protein interactions. Nature 340, 245-246.
 - Landschulz, W. H., Johnson, P. F., and McKnight, S. L. (1988). The leucine zipper: a hypothetical structure common to a new class of DNA binding proteins. Science 240, 1759-1764.
- Murre, C., SchonleberMcCaw, P., and Baltimore, D. (1989). A new DNA binding and dimerization motif in immunoglobulin enhancer binding, daughterless, MyoD, and myc proteins. Cell 56, 777-783.
 - Philipp, A., Schneider, A., Väsrik, I., Finke, K., Xiong, Y., Beach, D., Alitalo, K., and Eilers, M. (1994). Repression of Cyclin D1: a Novel Function of MYC. Mol. Cell. Biol. 14, 4032-4043.
 - Schulz, T. C., Hopwood, B., Rathjen, P. D., and Wells, J. R. (1995). An unusual arrangement of 13 zinc fingers in the vertebrate gene Z13. Biochem. J. 311, 219-224.
- Smith, D. B., and Johnson, K. S. (1988). Single-step purification of polypeptides expressed in Escherichia coli as fusions with glutathione-S-transferase. Gene 67, 31-40.

SEQUENZ PROTOKOLL

	(1) ALGEMEINE INFORMATION:	
10	(i) ANMELDER: (A) NAME: BASF Aktiengesellschaft (B) STRASSE: Carl-Bosch-Strasse 38 (C) ORT: Ludwigshafen (E) LAND: Bundesrepublik Deutschland (F) POSTLEITZAHL: D-67056 (G) TELEPHON: 0621/6048526 (H) TELEFAX: 0621/6043123 (I) TELEX: 1762175170	
15	(ii) ANMELDETITEL: Myc-bindende Zinkfingerproteine	
	(iii) ANZAHL DER SEQUENZEN: 2	
20	 (iv) COMPUTER-LESBARE FORM: (A) DATENTRĀGER: Floppy disk (B) COMPUTER: IBM PC compatible (C) BETRIEBSSYSTEM: PC-DOS/MS-DOS (D) SOFTWARE: PatentIn Release #1.0, Version #1.25 (EPA) 	
	(2) INFORMATION ZU SEQ ID NO: 1:	
25	(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA: (A) LÄNGE: 2680 Basenpaare (B) ART: Nukleinsäure (C) STRANGFORM: Einzel	
30	(D) TOPOLOGIE: linear	
	(ii) ART DES MOLEKÜLS: cDNS zu mRNS	
	(iii) HYPOTHETISCH: NEIN	
35	(iii) ANTISENSE: NEIN	
	(ix) MERKMALE: (A) NAME/SCHLÜSSEL: 5'UTR (B) LAGE: 1159	
o	(ix) MERKMALE: (A) NAME/SCHLUSSEL: CDS (B) LAGE: 1602571	
5	(ix) MERKMALE: (A) NAME/SCHLÜSSEL: 3'UTR (B) LAGE: 25722680	
	(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 1:	
7	GGAGTGCCGT CCCCGGCCTT CTCGCGGCCG TGATGCACCT CCCTCTGCGG TGGGGTCCGG	60
	GACATGGCAG GTAATGAGCC GGACGAGGGG AGCCAAGCTG GAGTTTACAC AGGCAAACTG	120
	•	

5

	TC	:AGA!	\AAG/	A GTA	AGCC1	GGG	CTGT	CTGG	SAA 2	ATCT(AGC	Met	Asp			C CAG		174
5												1				5		
	CA Hi	C AC	SC CA	G CA n Hi	T GT s Va 1	l Le	G GA u Gl	A ÇA u Gl	G CI n Le	G AA u As 1	n Gl	G CA n Gl	G CG	G CA g Gl	n Le	rG GGC	3 7	222
10	CT Le	T CI u Le	C TG	T GA S As	р Су	C ACC	C TT	r GT	G GT 1 Va 3	l As	C GG p Gl	T GT y Va	T CA	C TT s Ph	e Ly	G GCT s Ala		270
15	CA' Hi:	T AA s Ly	A GC s Al 4	a Va	G CTO	GCC Ala	G GCC	TGG Cyr 49	s Se	C GA	G TAC	C TTO	C AAC E Lys 50	s Me	G CT	C TTC		318
20	GT(G GA L Asj 5!	p Gl	G AA(n Ly:	G GAC S Asp	GTG Val	GTG Val	His	CT(G GA(ATO	AGT Ser 65	Asn	C GCC	GC Ala	A GGC B Gly		366
٠	CTC Lev 70	G13	G CAC	ATO	CTG Leu	GAG Glu 75	Phe	ATC Met	TAC Tyr	ACC Thr	GCC Ala	Lys	CTG Leu	a Ser	CTY Let	G AGC 1 Ser 85		414
25						Asp					Ala					A ATG Met		462
30	CAG Gln	GAC Asp	: ATC	Ile 105	ACG Thr	GCC Ala	TGC Cys	CAT His	GCC Ala 110	CTC Leu	AAG Lys	TCA Ser	CTT Leu	GCT Ala 115	GAG Glu	CCG Pro		510
<i>35</i>				Pro												GGG		558
40	GAC Asp	AAG Lys 135	AGA Arg	GCC Ala	AAA Lys	GAG Glu	GAG Glu 140	AAG Lys	GTG Val	GCC Ala	ACC Thr	AGC Ser 145	ACG Thr	CTG Leu	AGC Ser	AGG Arg	•	606
	CTG Leu 150	GAG Glu	CAG Gln	GCA Ala	GGA Gly	CGC Arg 155	AGC Ser	ACA Thr	CCC Pro	ATA Ile	GGC Gly 160	CCC Pro	AGC Ser	AGG Arg	GAC Asp	CTC Leu 165		654
	AAG Lys	GAG Glu	GAG Glu	CGC Arg	GGC Gly 170	GGT Gly	CAG Gln	GCC Ala	CAG Gln	AGT Ser 175	GCG Ala	GCC Ala	AGC Ser	GGT Gly	GCA Ala 180	GAG Glu		702
0	CAG Gln	ACA Thr	Glu	AAA Lys 185	GCC (TAD A	GCG (Pro	CGG Arg 190	GAG Glu	CCG Pro	CCG Pro	Pro	GTG Val	GAG Glu	CTC Leu		750

				Pro				Ala					Glu		GCT Ala	798
5			GAG	AGC			GAA Glu	ATG				CCC	GCC		AAA Lys	846
10		Glu						GAG Glü							GCA Ala 245	894
15			_					GGT Gly		_	_		_		GAG Glu	942
20								GAG Glu 270								990
25								GGC							_	1038
				_			 	GGC Gly		_						1086
30								ACG Thr			_					1134
35			_					TTC Phe		•						1182
40							•	AAG Lys 350								1230
							-	GAG Glu								1278
4 5						Leu		AAG Lys		His						1326
50	TAC Tyr 390				Asp				Phe					Asn		1374

			C CA			ı Va					u Ly				n C			1422
5											_					-		
	TAC	TG	C GG	CG	C TCC	TT	TC(C GA	CCC	C AC	T TC	C AA	G AT	G CG	ic cz	/C	CTG	1470
	Туг	Cy:	s Gly	425		Phe	e Se	r Ası	430		r Se	r Ly	s Me	t Ar 43	_	.5	Leu	
10	GAG	ACC	CAC	GAC	ACG	GAC	: AAC	GAG	CAC	: AA(TG	c cc	A CA	C TG	C GA	C	AAG	1518
			His															1310
			440			•	-	445		-	-		45			•	-•-	
															_			
			AAC															1566
15	гЛЗ	455	Asr S	GIE	ı vaı	Gly	460		Lys	Ala	a His	465		3 Il	e Hi	s	Ile	
	· GCT	GAC	GGG	CCC	CTC	AAG	TGC	CGA	GAG	TGT	GGG	. AAC	CAC	TT	C AC	c i	ACC	1614
			Gly															
20	470					475		-		-	480	_					485	
	TCA	GGG	AAC	CTG	AAG	CGG	CAA	CTT	CGG	ATC	CAC	AGC	GGG	GAC	AA E	G	CCC	1662
	Ser	Gly	Asn	Leu	Lys	Arg	Gln	Leu	Arg	Ilė	His	Ser	Gly	Gli	Ly:	s 1	Pro	
	•				490					495					50	0		
25	ጥልሮ	CTC	TGC	ል ጥሮ	CAC	mac	Cac	CCX	CAC	സ്ത	CCX	CAC	CCC	CCC		n /	יישי	1710
			Cys															1/10
	-2-		٠, ٠	505		0,0		,,,	510	1110	7124	nop		515		• •	,	
30	CÁG	CGG	CAC	GTC	CGC	ልጥጥ	ראכ	ACA	CCT	GAG	AAG	CCA	ፕሮር	CAG	ייניי	r <i>c</i>	יייני	1758
.30			His															1730
			520		_			525			•		530		-			
	ATG	TGC	GGT	AAG	GCC	TTC	ACC	CAG	GCC	AGC	TCC	CTC	ATC	GCC	CAC	: G	TG	1806
<i>3</i> 5	Met	Cys	Gly	Lys	Ala	Phe	Thr	Gln	Ala	Ser	Ser	Leu	Ile	Ala	His	V	al	
		535					540					545						
	CGC	CAG	CAC	ACC	GGG	GAG	AAG	CCC	TAC	GTC	TGC	GAG	CGC	TGC	GGC	: A	AG	1854
	Arg	Gln	His	Thr	Gly	Glu	Lys	Pro	Tyr	Val	Cys	Glu	Arg	Cys	Gly	L	ув	
40	550					555					560					5	65	
	AGA	TTC	GTC	CAG	TCC	AGC	CAG	ጥምር	GCC	ה ממ	СУТ	עיייי ע	CGC	CAC	CAC	G	AC.	1902
	Arg																	1702
					570					575			•		580			
45	AAC .	ል ጥር	CGC	ררא	CAC	አጸጥ	ጥርር	3.CC	CMC	maa	N C C	250		mm^	CEC		.	1050
	Asn																	1950
		_ 		585		- <u>,</u> , ,	-,5		590	-y6	261	276	ur a	595	191	n.	J.1	
	GTG (GGG	GAC	CTG	TCC :	AAG	CAC	ATC .	ATC	ATT	CAC	ACT	GGA	GAG	AAG	CC	بلت	1998
50	Val (
			600					605					610					

			и Су					' Ar					y Va			CTG Leu	2046
5																	
	CGC	TC	CAC	GT(S AA	acc	GTG	CAC	CAG	GGG	AAC	GCA	A GGC	TA :	AAG	ATC	2094
			His	va!	l Lya			His	Gln	Gly			Gly	Ile	E Lys	Ile	
	630)				635					640)				645	
10	CTG	GAG	ccc	GAC	GAG	GGC	AGT	GAG	GTC	AGC	GTG	GTC	ACI	GTG	GAT	GAC	2142
	Leu	Glu	Pro	Glu	Glu	Gly	Ser	Glu	Val	Ser	. Val	. Val	Thr	Val	qaA .	Asp	
					650)				-655	;				660		
	ልጥር	י פייר	ac c	רייים	: ככיו	ACC	GAG	GCA	CTG	GCA	GCG	ב אר א	GCC	ርጥር	እርጥ	CAG	2190
15												_	_		_	Gln	2130
,,,				665					670					675			
						GTG											2238
	Leu	THE	680		PIO	Val	GIĀ	685	Ala	vaı	THE	Ald	690	GIU	THE	GIU	
20			000					003				•	050				
	GTC	CTG	AAG	GCC	GAG	ATC	AGC	AAA	GCT	GTG	AAG	CAA	GTG	CAG	GAA	GAA	2286
	Val	Leu	Lys	Ala	Glu	Ile	Ser	Lys	Ala	Va1	Lys	Gln	Val	Gln	Glu	Glu	
		695					700					705					•
25	GAC	ccc	AAC	ACT	CAC	ATC	CTC	TAC	GCC	TGT	GAC	TCC	TGT	GGG	GAC	AAG	2334
					_	Ile											
	710					715		•			720					725	
	UM TO	CTC	сат	GCC	ልአሮ	AGC	CTG	GCT	CAG	САТ	CTC	CGA	ልጥር	CAC	ACA	CCC	2382
30						Ser											2302
					730	,				735					740		
						TTC											2430
<i>35</i>	GIN	Ala	ren	745	Met	Phe	Gin	Thr	750	Ala	АБР	Pne	TYT	755	GIN	TYT	
				/43					130					, , ,			
	GGG	CCA	GGT	GGC	ACG	TGG	CCT	GCC	GGG	CAG	GTG	CTG	CAG	GCT	GGG	GAG	2478
	Gly	Pro		Gly	Thr	Trp	Pro		Gly	Gln'	Val	Leu		Ala	Gly.	Glu	
40			760					765					770				•
	CTG	GTC	TTC	CGC	CCT	CGC	GAC	GGG	GCT	GAG	GGC	CAG	CCC	GCA	CTG	GCA	2526
	Leu	Val	Phe	Arg	Pro	Arg .	Asp	Gly	Ala	Glu	Gly	Gln	Pro	Ala	Leu .	Ala	
		775					780					785					
45	CAC	۵۲۲	ጥርር	CCT	ארא	ССт .		CAA	ጥርጥ ፡	ccc	ccc	CCM	CCC	CAC	mar v	CTGGCG	2578
40						Pro									IGAG	CIGGCG	23/6
	790					795		6	J, J		800						
	GCCC	TTCT	GA C	TGTT	TATT	T AA	GGAT	GGAT	GGC	ACCC	TGG	AACC	GGGA	AG G	GTGG	CCTGT	2638
50	TCCC	TAGA	GA G	AATA	AATT	G GA	TTAT	rttc	TAA	AAAA	AAA	AA ·					2680
	(2)	INFO	RMAT	ION	ZU S	EQ II	ON C	: 2:									

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIKA:

δ	,	٠		(B)	ART:	E: 8 Ami: LOGI:	nosā	ure		en						
		(i	i) A	RT D	ES M	OLEK	ÖLS:	Pro	tein							
		(x:	i) S	EQUE:	NZBE	SCHRI	EIBU	NG:	SEQ :	ID N	O: 2	:	•			
10	Met		p Ph	e Pr		n His	s Se	r Gli	n Hi	s Vai	_	ü Glı	u Gl:	n Le	u Ası 19	
15	Glr	Arq	Gli	n Lei 21		y Let	ı Lei	ı Cy:	s Ası 29		s Thi	r Phe	e Vai	1 Va:	l Asp D	Gly
	Val	His	3 Phe		s Ala	His	Ly:	6 Ala 40		l Lei	Ala	a Ala	49		c Glu	Туг
20	Phe	Lys 50		: Let	Phe	val	Ası 55		Lys	ası	Val	. Va]		s Lev	Asp	Ile
	Ser 65		Ala	Ala	Gly	Leu 70		Gln	Met	Leu	Glu 75		Met	туг	Thr	BIA 80
25	Lys	Leu	Ser	Leu	Ser 85		Glu	Asn	Val	Asp 90		Val	Leu	Ala	Val 95	
20	Thr	Phe	Leu	Gln 100		Gln	Asp	Ile	Ile 105		Ala	Cys	His	Ala 110	Leu	Lys
3 <i>0</i>	Ser	Leu	Ala 115		Pro	Ala	Thr	Ser 120	Pro	Gly	Gly	Asn	Ala 125	Glu	Ala	Leu
35	Ala	Thr 130	Glu	Gly	Gly	Asp	Lys 135	Arg	Ala	Lys	Glu	Glu 140	Lys	Val	Ala	Thr
	Ser 145	Thr	Leu	Ser	Arg	Leu 150	Glu	Gln	Ala	Gly	Arg 155	Ser	Thr	Pro	Ile	Gly 160
10	Pro	Ser	Arg	Asp	Leu 165	Lys	Glu	Glu	Arg	Gly 170	Gly	Gln	Ala	Gln	Ser 175	Ala
	Ala	Ser	Gly	Ala 180	Glu			Glu			Asp	Ala	Pro	Arg 190	Glu	Pro
5	Pro	Pro	Val 195		Leu	Lys	Pro	Asp 200	Pro	Thr	Ser	Gly	Met 205	Ala	Ala	Ala
0		Ala 210	Glu	Ala	Ala		Ser 215	Glu	Ser	Ser	Glu	Gln 220	Glu	Met	Glu	Val
-	Glu 225	Pro	Ala	Arg		Gly 230	Glu	Glu	Glu		Lys 235	Glu	Gln	Glu	Glu	Gln 240

	Pr	o Cy 53		n Cy	s Va	l Me	535		у	s Al	a Ph	E Th:		n Al	a Se	er Sei
5	Le 54		e Al	a Hi	s Va	1 Arc		Hi:	s Th	r Gl	y Glu 555		s Pr	о Ту	r Va	1 Cys 560
10	G1	u Ar	g Cy	s Gly	7 Ly: 56		y Phe	va:	l Gli	n Se:		Glr	ı .Lei	u Ala	a As	n His 5
	11	e Ar	g Hi	s His 580) Asn	1 Ile	Arç	585		s Lys	Cys	Se:	r Va:		s Ser
15	Ly	s Ala	a Phe 599		. Asr	val	Gly	Asp 600		Ser	Lys	His	11e		e Ile	e His
	Thi	610		l Lys	Pro	Tyr	Leu 615		Asp	Lys	Cys	Gly 620	Arg	Gly	Phe	Asn
20	Arç 625		l Asp	Asn	Leu	Arg 630	Ser	His	Val	Lys	Thr 635	Val	His	Gln	Gl3	Lys 640
25	Ala	Gly	/ Ile	Lys	Ile 645		Glu	Pro	Glu	Glu 650		Ser	Glu	Val	Ser 655	Val
	Val	Thr	. Val	Asp 660	Asp	Met	Val	Thr	Leu 665	Ala	Thr	Glu	Ala	Leu 670	Ala	Ala
30	Thr	Ala	Val 675		Gln	Leu	Thr	Val 680	Val	Pro	Val	Gly	Ala 685	Ala	Val	Thr
	Ala	Asp 690		Thr	Glu	Val	Leu 695	Lys	Ala	Glu	Ile	Ser 700	Lys	Ala	Val	Lys
35	Gln .705	Val	Gln	Glu	Glu	Asp 710	Pro	Asn	Thr	His	Ile 715	Leu	Tyr	Ala	Cys	Asp 720
40	Ser	Cys	Gly	Asp	Lys 725	Phe	Leu	Asp	Ala	Asn 730	Ser	Leu	Ala	Gln	His 735	Val
***	Arg	Ile	His	Thr 740	Ala	Gln	Ala		Val 745	Met	Phe	Gln	Thr	Asp 750	Ala	Asp
1 5	Phe	Tyr	Gln 755	Gln	Tyr	Gly		Gly 760	Gly	Thr	Trp		Ala 765	Gly	Gln	Val
	Leu	Gln 770	Ala	Gly	Glu		Val 1	Phe .	Arg	Pro	Arg .	Asp (Gly .	Ala	Glu	Gly
ro	Gln 785	Pro	Ala	Leu .		Glu ? 790	Thr s	Ser 1	Pro !		Pro 1 795	Pro (Glu	Сув		Pro 800
	Pro .	Ala	Glu													

	G1	u Gl	lu G1	u Gl	y Ala 24!		y Pr	o Ala	a Gl	va: 250		5 G1	u Gl	u Gl	y Se 25	
5	Le	u Gl	u As	n Gly 260		ı Ala	a Pro	o Gli	265 265		Glu	Ası	n Gl	u G1: 27:		r Ala
10	Gl	y Th	r As; 27		r Gly	/ Glr	Glu	280		/ Ser	Glu	Ala	28		y Lei	ı Arg
		29	·				295	5				300)	•		
15	30!	5	s Lys			310					315					320
			s Arg		325					330					335	
20			ı Cys	340					345					350		
25		٠	355					360					365			_
		370					375					380	••			
30	385		Glu			390					395					400
			Gly		405					410					415	
35			Gln	420					425					430		
			Arg 435					440					445			
10		450	Cys				455				•	460		,		
<i>s</i>	465		Ile			470				•	475					480
			Phe		485					490					495	
o				500 .				!	505	•				510		
	ASP	Pro	Gly . 515	Ala :	Leu (Sln A		His V 520	/al /	Arg]	le H		Thr (Gly	Glu .	Lys

Patentansprüche

5

10

30

35

- Isoliertes Protein mit der in SEQ ID NO:2 dargestellten Aminosäuresequenz sowie die daraus durch Substitution, Insertion oder Deletion von einem oder mehreren Aminosäureresten erhältlichen Muteine, die noch die wesentlichen biologischen Eigenschaften des in SEQ ID NO:2 dargestellten Proteins besitzen.
- Protein gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß es sich um ein humanes Protein handelt.
- 3. Nukleinsäuresequenz codierend für ein Protein gemäß Anspruch 1.
- Nukleinsäuresequenz nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, daß sie für ein Protein codiert, das mindestens
 dentität mit der in SEQ ID NO:2 dargestellten Sequenz besitzt.
- Nukleinsäuresequenz nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, daß sie die in SEQ ID NO:1 dargestellte Struktur
 besitzt.
 - Vektor enthaltend eine Nukleinsäuresequenz gemäß Anspruch 3 5, funktionell verknüpft mit mindestens einem Regulationselement.
- Wirtsorganismus, transformiert mit einer Nukleinsäuresequenz nach Anspruch 3.
 - 8. Wirtsorganismus, transformiert mit einem Veldor gemäß Anspruch 6.
- Verfahren zur Herstellung eines Proteins gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man einen Wirtsorganismus gemäß Anspruch 6 unter Bedingungen kultiviert, die die Expression des Proteins erlauben und anschlieBend das exprimierte Protein vom Wirtsorganismus abtrennt und in reiner Form isoliert.
 - Verwendung eines Proteins gem

 äß Anspruch 1 zur Identifizierung von spezifischen transkriptionsmodulierenden Substanzen.
 - 11. Verfahren zur Identifizierung von spezifischen transkriptionsmodulierenden Substanzen, das folgende Schritte umfaßt:
 - (a) Inkubation des Proteins gemäß Anspruch 1 mit dem Genprodukt von myc unter Bedingungen, unter denen sich ein Proteinkomplex zwischen diesen beiden Proteinen ausbildet,
 - (b) Inkubation der beiden Proteine unter ansonst gleichen Bedingungen wie (a) jedoch in Anwesenheit einer oder mehrerer Substanzen, die auf spezifische transkriptionsmodulierende Aktivitäten zu testen sind,
- 40 (c) Ermitteln des Unterschiedes in der Proteinkomplexbildung zwischen (b) und (a).
 - (d) Auswahl solcher Substanzen, bei denen gemäß Schritt (b) eine andere Proteinkomplexbildung erhalten wurde als bei Schritt (a).
- 45 12. Verwendung eines Proteins gemäß Anspruch 1 als Antigen zur Herstellung von spezifischen Antikörpern.
 - 13. Verwendung einer Nukleinsäuresequenz nach Anspruch 3 zur Gentherapie.
 - 14. Verwendung einer zu der Sequenz gemäß Anspruch 3 komplementären Nukleinsäuresequenz zur Gentherapie.
 - Verwendung nach Anspruch 13 oder 14, dadurch gekennzeichnet, daß man durch die exogen zugeführte Nukleinsäuresequenz die zelluläre Konzentration des Proteins gemäß Anspruch 1 erhöht oder erniedrigt.

55